THERMOSETTING RESIN COMPOSITION AND PREPREG

Publication number: JP2001323046 Publication date: 2001-11-20

Inventor: KISHI HAJIME; NINOMIYA HIROAKI

Applicant: TORAY INDUSTRIES

Ciassification:

- international: C08J5/24; C08G59/38; C08K3/04; C08K7/02;

C08L63/00; C08L87/00; C08J5/24; C08G59/00; C08K3/00; C08K7/00; C08L63/00; C08L87/00; (IPC1-7): C08G59/38; C08J5/24; C08K3/04; C08K7/02;

C08L63/00; C08L87/00

- European:

Application number: JP20000143214 20000516 Priority number(s): JP20000143214 20000516

Report a data error here

Abstract of JP2001323046

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a thermosetting resin composition excellent in properties of releasing from and adhering to a honeycomb core, to provide prepreg, and to provide a fiber-reinforced composite material excellent in resistance to moist heat, impact resistance, strength characteristics such as tensile strength and compressive strength. SOLUTION: This thermosetting resin composition gives a grass transition temperature (Tg) of >=150 deg.C to a cured product which is obtained by heating the composition at 180 deg.C for 2 hr, wherein a modulus of rigidity (G'R) in a rubbery plateau area is not more than 10 MPa, when measured at a temperature range not lower than the Tg.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2001-323046 (P2001-323046A)

(43) 公開日 平成13年11月20日(2001.11.20)

						(43)公開	日平	成13年11月2	0日 (2001.11	. 20)
(51) Int.Cl.'		線別記号		FΙ					テーマコート [*] (参考	;)
C 0 8 G	59/38			C 0 8	3 G	59/38			4F072	;
C 0 8 J	5/24	CFC		C 0 8	3]	5/24		CFC	4J002	?
C08K	3/04			C 0 8	3 K	3/04			4 J 0 3 6	,
	7/02					7/02				
C 0 8 L	63/00			C 0 8	3 L	63/00		Α		
			審查請求	未請求	簡求	改項の数 9	OL	(全 10 頁)	最終頁に	続く
(21)出職番号		特爾2000-143214(P2	000 – 143214)	(71)	山東山	√ 000003 ₩1.4#	159 式会社			
(22)出廣日		平成12年5月16日(200	ท ธาส)					.B 本橋室町 2	丁H9番1.	_
(OD) MARKET		1 3212 7 5 7110 12 (20)	,o. 5. 10 ₇	(72)	学明学				1012971	7
				(1.5)		,		松前町大字筒	5 共1515 悉恤	4
				-				援工場内	,,, .o.o.,,,,	~
				(72) 3	発明者					
						爱媛県	伊予郡	松前町大字筒	并1515番集	*
								极工場内		-10
									最終質に	続く

(54) 【発明の名称】 熱硬化性樹脂組成物及びプリプレグ

(57)【要約】

【課題】ハニカムコアとの剥離接着性に優れた熱硬化性 樹脂組成物及びフリフレグを提供すること、並びに、耐 湿熱性、耐衝撃性、引張強度、圧縮強度等の強度特性に 優れた繊維強化複合材料を提供すること。

【解決手段】 180 Cで2時間加熱せしめて得られる硬化物のガラス転移温度Tgが150℃以上である熱硬化性樹脂組成物であって、前記Tg以上の温度領域におけるゴム状平坦部剛性率G「Rが、10MPa以下である熱硬化性樹脂組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】180℃で2時間加熱せしめて得られる硬 化物のガラス転移温度Tgが150℃以上である熱硬化 性樹脂組成物であって、前記Tg以上の温度領域におけ るゴム状平坦部剛性率G'Rが、LOMPa以下である。 熱硬化性樹脂組成物。

【請求項2】全樹脂組成物100重量%に対して、エボ キシ樹脂が55重量%以上含有されてなる請求項1記載 の熱硬化性樹脂組成物。

官能エポキシ樹脂及び/又は4官能エポキシ樹脂が、5 ~35重量%含有されてなる請求項2記載の熱硬化性樹 脂組成物。

【請求項4】全エポキシ樹脂100重量%に対して、2 官能エポキシ樹脂が、50~95重量%含有されてなる 請求項2又は3記載の熱硬化性樹脂組成物。

【請求項5】全エポキシ樹脂100重量%に対して、ビ スフェノール化合物が1~20重量%含有されてなる請 求項2~4のいずれかに記載の熱硬化性樹脂組成物。

【請求項6】連続繊維である強化繊維と、請求項1~5 のいずれかに記載の樹脂組成物とを構成要素とするプリ プレグ。

【請求項7】強化繊維が炭素繊維である請求項6記載の プリプレグ。

【請求項8】強化繊維が織物形態である請求項6又は7 記載のプリプレグ

【請求項9】平均粒径3~70μmの樹脂微粒子が含有 されてなるプリプレクであって、プリプレグの表面から プリプレグの平均厚さの20%の深さの範囲内に前記微 粒子の90%以上が含有されてなる請求項6~8のいず 30 れかに記載のプリプレグ、

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、航空機用途のハニ カムサンドイッチパネルの製造に好適に使用できる熱硬 化性樹脂組成物、及びプリプレグに関する。

[0002]

【従来の技術】強化繊維とマトリックス樹脂とからなる 繊維強化複合材料は、その優れた力学物性などから、航 空機、自動車、産業用途に幅広く使われている。近年、 その使用実績を積むに従い、繊維強化複合材料に対する 要求特性はますよす厳しくなってきている。

【0003】繊維強化複合材料の力学物性や耐久性を十 分に引き出すためには、強度の低下の原因となる欠陥を 極力少なくすることが必要である。

【0004】航空機用構造材料や内装材においては、軽 量化の観点から、繊維強化複合材料をスキンパネルとし てハニカムサンドイッチハネルに用いるケースが増加し ている。ここで、ハニカムサンドイッチパネルは一般 に、ハニカムコアとしてアラミドハニカム、ガラスハニ 50

カムやアルミニウムハニカムを用い、それらの両面にス キンパネルを成形させるプリプレクを積層し、樹脂の硬 化とハニカムコアとの接着とを同時に行う、いわゆるコ キュア成形によって製造される。

【0005】かかるコキュア成形に当たり、従来は、フ ィルム状の接着剤をハニカムコアとフリブレグ積層体と の間に挟みこみ成形する手法が多用されてきたが、近 年、ハニカムサンドイッチパネルのより一層の軽量化及 び成形コスト低減の見地から、ハニカムコアとプリプレ 【請求項3】全ユポキシ樹脂100重量%に対して、3-10-グとを直接接着せしめる、いわゆる自己接着技術が求め られている。しかし、このように接着剤を用いないとき は、ブリプレグに含まれる樹脂がハニカムコアとの接着 を担う必要があり、高い接着性を確保するのが困難であ った。

> 【0006】炭素繊維を強化繊維とするフリブレグ及び マトリックス樹脂に関するハニカム成形法として、米国 特許第4500660号には、ハニカムコアとの剥離接 着性及びスキンパネルとの層間剪断強度の改良を目的と して、特定されるエポキシ樹脂と両末端に官能基を有す るブタジエンアクリロニトリル共重合体との反応生成物 及び硬化剤としてジシアンジアミドを含んでなるエポキ シ樹脂組成物が開示されている。また、特開昭58-82755 号公報には、ハニカムコアとの剥離接着性を高め、ハニ カムサンドイッチパネル表面板に欠陥を低減させること を目的として、両末端にカルボキシル基を有する液状の ブタジエンアクリロニトリル共車合体とエボキン樹脂と の反応生成物、硬化剤としてジシアンジアミドとジアミ ノジフェニルスルホンを含んでなる電ボキシ樹脂組成物 が開示されている。

【0007】しかしながら、これら従来技術によれば、 得られる複合材料の耐湿熱性や、引張強度等の強度特性 はある程度高く維持できるものの、フリブレグとハニカ ムコアとの剥離接着性に劣る欠点があった。

[8000]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、特に湿熱環 境下で高度の物性が要求される用途に好適に用いうる、 耐衝撃性、引張強度、圧縮強度等の各種強度特性に優れ た繊維強化複合材料、及び、その繊維強化複合材料の製 造に好適に用いうる、ハニカムコアとの剥離接着性に優 10 れた熱硬化性樹脂組成物及びプリフレグを提供すること を目的とする。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明は上記課題を解決 するために次の構成を有する。すなわち、180℃で2 時間加熱せしめて得られる硬化物のガラス転移温度工具 が150℃以上である熱硬化性樹脂組成物であって、前 記Tg以上の温度領域におけるゴム状平坦部剛性率G' Rが、10MPa以下である熱硬化性樹脂組成物であ

【0010】また、本発明は上記課題を解決するために

(3)

4

次の構成を有する。すなわち、連続繊維である強化繊維 と、前記樹脂組成物とを構成要素とするプリプレグであ ス

[0011]

【発明の実施の形態】本発明者らは、鋭意検討を重ねた結果、180℃で2時間加熱して得られる硬化物のガラス転移温度下度(以下、下度と略記)が特定される温度以上である熱硬化性樹脂組成物であって、前記下度以上の温度領域におけるゴム状平坦部剛性率G'R(以下、G'Rと略記)が、特定される値以下である熱硬化性樹脂組成物によって上述した課題を一挙に解決することを究明したものである。

【0012】本発明において、Tgは、後述するように示差走査熱量測定法(DSC)により測定される値であり、150℃以上であることが必要であって、好ましくは160℃以上、より好ましくは165℃以上であるのが良い。150℃未満であると得られる複合材料において、ハニカムコアとの耐剥離特性(以下、単に剥離接着性と略記)、耐衝撃性等の強度特性、耐熱性が低下することがある。

【0013】また、本発明において、G'Rは、後述するように動的粘弾性解析(DMA)において、Tg以上の温度領域におけるゴム状平坦部の剛性率として測定される値であり、10MPa以下であることが必要であって、好ましくは9MPa以下、より好ましくは8MPa以下であるのが良い。10MPaを越えると、得られる複合材料において、耐剥離特性、耐衝撃性等の強度特性、耐熱性が低下することがある。

【0014】本発明による樹脂組成物において、熱硬化性樹脂としては、例えば、フェノール樹脂、アミノ樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、エポキシ樹脂等が使用できるが、中でも、剥離接着性を高める観点から、エポキシ樹脂を使用するのが好ましく、エポキシ樹脂の配合量は全樹脂組成物100重量%に対して55重量%以上、好ましくは65重量%以上、より好ましくは75重量%以上とするのが良い。

【0015】エポキシ樹脂としては、エポキシ基を1分子中に2個有する2官能エポキシ樹脂を使用するのが好ましく、2官能エポキシ樹脂としては、例えば、ビスフェノールA型エポキシ樹脂、ビスフェノールF型エポキシ樹脂、耐湿熱性が良好で、側直な樹脂を与えるビフェニル型エポキシ樹脂、ナフタレン型エポキシ樹脂、ジシクロペンタジエン型エポキシ樹脂、ジフェニルフルオレン型エポキシ樹脂等又はこれらの混合物が使用できる。【0016】ビスフェノールA型エポキシ樹脂としては、例えば、エヒコート827(エポキシ当量:180~190)、エビコート828(エポキシ当量:184~194)、エビコート1001(エポキシ当量:450~500)、エビコート1004(エポキシ当量:4575~975)(以上、登録商標、油化シェルエポキシ 50

(株)製)、YD128 (エボキシ当量: 184~194) (東都化成(株)製)、エピクロン840 (エボキシ当量: 180~190)、エピクロン850 (エボキシ当量: 184~194)、エピクロン855 (エボキシ当量: 183~193)、エピクロン860 (エボキシ当量: 230~270)、エピクロン1050 (エボキシ当量: 450~500) (以上、登録商標、大日本インキ化学工業(株)製)、ELA128 (エボキシ当量: 184~194) (住友化学(株)製)、DER331 (エボキシ当量: 184~194) (ダウケミカル社、製)等が使用できる。

【0017】ビスフェノールF型エボキシ樹脂として は、エピクロン830 (エポキシ当量:165~18 5) (登録商標、大日本インキ化学工業(株)製)、エピ コート807 (エポキシ当量:160~175) (登録 商標、油化シェルエポキシ(株)製)等が使用できる。 【0018】さらに、ビフェニル型エポキシ樹脂として は、YX4000 (エポキシ当量:180~192) (油化シェルエポキシ(株)製)、ナフタレン型エポキシ 樹脂として、HP-4032 (エポキシ当量:140~ 150) (大日本インキ化学工業(株)製)、ジシクロペ ンタジエン型エボキシ樹脂として、EXA-7200 (エポキシ当量:260~285) (大日本インキ化学 丁業(株)製)、ジフェニルフルオレン型エホキシ樹脂と して、EPON HPT1079 (エポキシ当量: 25 0~260) (商標、シェル社製) 等がそれぞれ使用で * 7,

【0019】本発明では、エボキシ樹脂として、耐湿熱性が良好で、かつ剛直な硬化物を与えることから、エボ30 キン基を1分子中に3個以上有する3官能以上のエボキシ樹脂を使用することもできる。

【0020】3官能エポキシ樹脂又は4官能エポキシ樹脂としては、例えば、フェノールノボラック型エポキシ樹脂、テトラグ明シジルジアミノジフェニルメタン、トリグリシジルアミノフェノール、トリグリシジルアミノクレゾールのようなクリシジルアミン型エポキシ樹脂、テトラキス(グリンジルオキシフェニル)エタンやトリス(クリシジルオキシ)メタンのようなグリシジルエーテル型エポキシ個脂等やこれらの混合物が使用できる

【0021】フェノールノボラック型エホキシ樹脂としては、エピコート152(エポキシ当量:172~179)、エピコート154(エポキシ当量:176~181)(以上、登録商標、油化シュルエボキン(株)製)、DER438(エポキシ当量:176~181)(ダウケミカル社製)、EPN1138(エポキシ当量:176~181),1139(エポキシ当量:172~179)(以上、商標、チバガイギー社製)等が使用できる

・ 【0022】クレゾールノボラック型エポキン樹脂とし

ては、ESCN2201、(エポキシ当量:200~23) 0) (住友化学工業(株)製)、エピコート18056 5 (エポキシ当量:205~220) (登録商標、油化 シェルエポキシ(株)製)、ECN1273 (エポキシ当 量225) (チバガイギー(株)製)等が使用できる。

【0023】テトラクリンジルジアミノジフェニルメタ ンとしては、ELM434(住友化学工業(株)製)、 YH434L (東都化成 (株) 製)、エピコート604 (登録商標、油化シェルエポキシ(株)製)等が使用で きる。

5~35重量% (1) 3官能エポキシ樹脂及び/又は4官能エポキシ樹脂 50~95重量%

(2) 2官能エポキシ樹脂

上記(1)の場合、5重量%未満であると、得られる複 合材料において、耐湿熱性が低下することがあり、35 重量%を越えると、得られる複合材料において、引張強 度や板端剥離強度EDSが低下することがある。かかる 観点から、本発明では、上記(1)に示す成分は、より 好ましくは5~25重量%の範囲で含有するのが良い。 【0026】また、上記(2)の場合、50重量%未満 であると、得られる複合材料において、引張強度やED 20

Sが低下することがあり、95重量%を越えると、得ら れる複合材料において、耐湿熱性が低下することがあ る。かかる観点から、本発明では、上記(2)に示す成 分は、より好ましくは70~95重量%の範囲で含有す るのが良い。

【0027】尚、上述した多官能のエポキシ樹脂以外に 耐湿熱性を損なわない範囲で、分子内にエポキシ基を1 個のみ有する単官能エポキシ樹脂を少量配合して使用し ても良い。

【0028】本発明において使用するエポキシ樹脂用硬 30 化剤は、エポキシ基と反応し得る活性基を有する化合物 であれば、特に限定されない。具体的には、ジアミノジ フェニルメタン、ジアミノジフェニルスルホンのような 芳香族アミン、脂肪族アミン、イミダゾール誘導体、ジ シアンジアミド、テトラメチルグアニジン、チオ尿素付 加アミン、メチルヘキサヒドロフタル酸無水物のような カルボン酸無水物、カルボン酸ヒドラジド、カルボン酸 アミド、ポリフェノール化合物、ノボラック樹脂、ポリ メルカプタン等が挙げられる。また、硬化剤と併用する 硬化触媒としては、例えば、例えばモフッ化ホウ素エチ 40 ルアミン錯体のような、いわゆるルイス酸錯体が使用で きる。尚、これら硬化剤をマイクロカプセル化したもの は、プリプレグ等の中間基材の保存安定性が高まること から、好適に使用できる。

【0029】これら硬化剤には、硬化活性を高めるため に適当な硬化促進剤を組み合わせることができる。具体 的には、ジシアンジアミドに、硬化促進剤として3~

(3、4-ジクロロフュニル)-1.1-ジメチル尿素 (D CMU)等の尿素誘導体又はイミダゾール誘導体等を組 み合わせた例、カルボン酸無水物やノボラック樹脂に、 * 【0024】トリグリシジルアミノフェノール又はトリ プリンジルアミノクレゾールとしては、ELM100 (住友化学工業(株)製)、MY0510(チバガイギ - 孔製)、エピコート630(登録商標、油化シェルエ ホキシ (株) 製) 等が使用できる

【0025】本発明では、エポキシ樹脂を使用する場 合、次の(1)又は(2)に示すエボキシ樹脂を、全工 ボキシ樹脂100重量%に対して、それぞれの重量%で 含有するのが好ましい。

硬化促進剤として第三アミン等を組み合わせた例等が挙 げられる。

【0030】尚、樹脂組成物の粘度の調節や保存安定性 の向上のため、エポキシ樹脂と硬化剤を予備反応させた 化合物を樹脂組成物中に配合することもできる。

【0031】本発明においては、ビスフェノール化合物 を、全エポキシ樹脂100重量%に対して1~20重量 %、好ましくは2~10重量%、樹脂組成物に配合する のが良い。1重量%未満であると、剥離接着性や、得ら れる複合材料の引張強度が低下することがあり、20重 量鳴を越えるとプリプレグのタック性が低下したり、得 られる複合材料の耐湿熱性や圧縮強度が低下することが かろ

【0032】ここに、ビスフェノール化合物としては、 ヒスフェノールA、ビスフェノールF、ビスフェノール S、ビスフェノールAD、ビスフェノール2、ビスフェ ノールフルオレン、ジヒドロキシビフェニル等が挙げら れ、よたそれらのアルキル置換体やハロゲン化物も好適 に使用できる。さらには、ビスフェノール化合物とし て、シェドロキシナフタレンやジヒドロキシアントラセ ン等も使用できる。中でもピスフェノールSは、剥離接 着性、樹脂組成物を加熱して得られる硬化物(以下、単 に硬化物と略記)の耐湿熱性や伸度を高める効果が優れ ており好ましい。

【0033】本発明においては、硬化物に要求される靭 性等の物性とオートクレーブ等による低圧成形性の両立 のため、樹脂組成物に熱可塑性樹脂を配合することがで 熱可塑性樹脂としては、主鎖に炭素炭素結合、 きる アミト結合、イミド結合(ポリエーデルイミド等)、エ ステル結合、エーテル結合、シロキサン結合、カーボネ ート結合、ウレタン結合、尿素結合、チオユーテル結 合、スルフォン結合、イミダゾール結合、カルボニル結 合から選ばれる結合を有する熱可塑性樹脂が挙げられ る。中でも、ポリエーテルスルホン等のスルフォン結合 を有する熱可塑性樹脂が、硬化物や、得られる複合材料 において、耐湿熱性、耐衝撃性、及び強化繊維との接着 性が高められる観点から好ましい。

【0034】尚、熱可塑性樹脂は、いわゆるオリゴマー

であっても良い。この場合、成形時の樹脂粘度が過大と なって樹脂の流動性が損われることを防止する観点が、 ら、オリゴマーの数平均分子量は1万以下、好ましくは 7000以下であるのが良く、さらには、熱可塑性樹脂 による改質効果、得られる複合材料の耐衝撃性を維持す る観点から、オリゴマーの数平均分子量は3000以 上、好ましくは4000以上であるのが良い。また、オ リゴマーは、熱硬化性樹脂と反応する官能基を末端又は 分子鎖中に有しているのが好ましい。かかる熱可塑性樹 脂のオリゴマーとしては、例えば、ボリスルホン、ポリ エーテルスルホン、ホリエーテルイミド、ポリイミド、 ポリアミド、ポリアミドイミド、ポリフェニレンエーテ ル等の耐熱性と靭性とを兼備したものが挙げられる。

【0035】また、熱可塑性樹脂は、全エポキシ樹脂1 00重%に対して5~20重量部、好ましくは8~15 重量部配合するのが良い。5重量部未満であると硬化物 の靭性が不足することがあり、20重量部を越えると樹 脂の流動性が損なわれることがある。

【0036】本発明においては、剥離接着性や、得られ 微粒子を配合することができる。

【0037】樹脂微粒子としては、熱可塑性樹脂微粒子 や熱硬化性樹脂微粒子が使用できる。熱可塑性樹脂微粒 子としては、例えば、炭素炭素結合、アミド結合、イミ 下結合、シロキサン結合、コステル結合、エーテル結 合、シロキサン結合、カーボネート結合、ウレタン結 合、尿素結合、チオエーツル結合、スルフォン結合、イ ミダゾール結合、カルボニル結合から選ばれる結合を主 鎖に備える熱可塑性樹脂からなるものが挙げられ、かか る熱可塑性樹脂としては、例えば、ポリアミド、ポリカ 30 ーボナート、ボリアセタール、ボリフェニレンオキシ ド、ポリフェニレンスルフィド、ポリアリレート、ポリ エステル、ポリアミドイミド、ポリエーテルイミド、ポ リシロキサン、ポリスルフィン、ポリエーテルスルフォ ン、ポリエーテルエーテルケトン、ポリアラミド、ポリ ベンズイミダゾール、ポリアクリレート、ポリスチレ ン、ポリメチルメタアクリレート(PMMA)、ベンゾ グアナミン/メラミン等が挙げられる。

【0038】樹脂微粒子は、その平均粒径が3~70μ m、好ましくは10~70gm、より好ましくは25~ 10 60 μ m であるのが良い 3 μ m 未満であると、微粒子 が強化繊維の隙間に潜り込み、得られる複合材料におい て、耐衝撃性が低下することがあり、70μmを越える と、強化繊維の配列を乱したり、得られるプリプレグを 積層して得られる複合材料の層間が必要以上に厚くな り、複合材料の物性を低下させることがある。

【0039】樹脂微粒子の形状は、複合材料の積層層間 に一定の厚みが形成される限り、樹脂を粉砕した微粉体 や、スプレードライ法、再次殿法で得られる微粒子等、 球形以外の異形の形態でも良い。その他、多孔質でも良 50 した樹脂微粒子が表面付近に局在しているのが良い。こ

いし、繊維状、針状でも良い。

【0040】樹脂微粒子は、熱硬化性樹脂上の混合を容 易とし、得られるプリプレグのタック・トレープ性の低 下を防止する観点から、全樹脂組成物100重量%に対 して、1~15重量%とするのが良く、剥離接着性や、 得られる複合材料の圧縮強度を高める観点から、好まし くは3~12重量%とするのが良い

【0041】さらに本発明では、樹脂組成物のレオロジ 一制御のため、硬化物の靭性、伸度を損なわない範囲で 10 微粉末状シリカ等の無機微粒子を樹脂組成物に配合する ことができる。また、硬化物の靭性を損なわない範囲 で、ポリマレイミド樹脂、シアン酸エステル末端を有す る樹脂を配合することができる。また、硬化物の耐湿熱 性を損なわない範囲で単官能エポキシ、アクリル酸エス テル等の適当な反応性希釈剤や、エラストマー等の改質 剤を配合することもできる。

【0042】ポリマレイミド樹脂としては、例えば、末 端にマレイミド基を平均2個以上含む化合物であって、 ジアミンを当量の不飽和ジカルボン酸無水物との反応に る複合材料の耐衝撃性を高めるため、樹脂組成物に樹脂 20 より公知の方法により製造されるものが使用できる。ま た、シアン酸エステル末端を有する樹脂としては、ビス フェノールAに代表される多価フェノールのシアン酸エ ステル化合物等が使用できる。

> 【0043】エラストマーとしては、ブクジェンアクリ ロニトリルゴム、スチレンブタジェンコム、プチルアク リレート等が使用できる。

> 【0044】本発明によるブリフレクには、連続繊維か らなる強化繊維を使用するのが好ましい、また、強化繊 維は、耐湿熱性、引張強度に優れたものが好ましい。具 体的には、炭素繊維、黒鉛繊維、アラミド繊維、炭化ケ イ素繊維、アルミナ繊維、ボロン繊維等が挙げられる。 中でも、比強度、比弾性率が良好で、得られる複合材料 の軽量化に大きく寄与する炭素繊維や黒鉛繊維が好まし い 炭素繊維や黒鉛繊維は、引張強度が4.4GPa、 好ましくは4、9GPaであるのが良く、引張胂度は、 1. 5%以上、好ましくは2. 0%以上であるのが良

> 【0045】連続繊維からなる強化繊維は、その繊維長 がらcm以上、好ましくは7cm以上であるのが良い。5cm 未満であると、得られる複合材料の強度特性が低下する ことがある。

【0016】強化繊維の形態は、単一方向、ランダム方 向、シート状、マット状、織物状、組み組状等であるの が良く、中でも、比強度、比弾性率に優れた複合材料が 得られることがら、単一方向が良いが、プリプレグを経 由してハニカムサンドイッチパネルのスキンパネルとす る場合は、取り扱いが容易で、剥離接着性に優れる、織 物状が好ましい。

【0047】本発明によるプリプレグにおいては、前述

れにより、配合量比率から想定される刺離接着性を大きく上回り、得られる複合材料の耐衝撃性が向上されるようになる。尚、ここにいう「表面付近に局在」とは、樹脂組成物中に含有される樹脂微粒子の90%以上がプリプレグ表面からフリプレクの平均厚さの20%、好ましくは15%、より好ましくは10%の深さの範囲内に分布していることを意味する

【0048】樹脂微粒子が表面に局在化したプリプレグは、特開平1-26651号公報、特開昭63-170428号公報等に開 10427号公報、特開昭63-170428号公報等に開 10示されているように、ブリプレグの表面に樹脂微粒子を付着せしめる方法、樹脂微粒子を均一に配合した樹脂組成物を、強化繊維に含浸せしめる方法、プリプレグの表面に、高濃度の樹脂微粒子を含有する樹脂フィルムを貼付する方法等によって作製することができる。

【0050】ハニカムサンドイッチパネルは、プリプレグをハニカムコアの両面に複数枚積層し、樹脂を硬化させながらハニカムコアに接着させるコキュア法にて成形することができる。また、ハニカムサンドイッチパネルは、真空バッグ成形、真空バックを用いたオートクレープ成形、プレス成形等により成形することができるが、より高品質、高性能のハニカムサンドイッチパネルを得るためにはオートクレーブ成形が好ましい。

[0051]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに具体的に 説明する。各実施例、比較例については、ブリプレグの 作製、複合材料等の作製、各種物性の測定は次に示す方 法で行った。

<プリプレグの作製>熱硬化性樹脂組成物を離型紙上にコーティングし、所定の樹脂目付の樹脂フィルムを作製する。この樹脂フィルムを、強化繊維の画面から重ね、加熱加圧しながら樹脂組成物を含浸させプリプレグを作 40製する。

【0052】織物プリプレグの場合は、東レ(株)製、炭素繊維"トレカ(登録商標)" T700G-12K

(繊維数12000本、引張陳度4.9GPa、引張弾性率240GPa、引張伸度2.1%)からなる平繊織物CF6273日(織物厚み0.22mm、糸幅/糸厚み比69.2、カバーファクター99.7%)、又は東レ(株)製、炭素繊維"トレカ" T300B−3K(繊維数3000本、引張強度3.5GPa、引張弾性率230GPa、引張伸度1.5%)からなる平繊織物CO73 50

732 (織物厚みり、2.7 mm、糸幅/糸厚み比14.9、カバーファクター93、3%) を用い、繊維目付1.93g/m²、樹脂含有率が4.0重量%のプリプレクを作製する。

10

【0053】 - 方向プリプレグの場合は、東レ(株)製、炭素繊維"トレカ" T800G-12K (繊維数12000本、引張強度5.9GPa、引張弾性率290GPa、引張伸度2.0%)、又は東レ(株)製、炭素繊維"トレカ" T300B-3K (繊維数3000本、引張強度3.5GPa、引張弾性率230GPa、引張伸度1.5%)を用い、繊維目付190g/m、樹脂含有率が36重量%のプリプレグを作製する。

<硬化物のガラス転移温度Tg>示差走資熱量測定法 (DSC)によって測定する。樹脂組成物を1×0℃で 2時間加熱して得られた硬化物を測定サンブルとし、速度10℃/分で昇温してDSCカーブを得る。

【0054】次に、このDSCカーブについて、図1に示すようにベースラインの接線と吸熱中のラインの接線との交点の温度と吸熱の終点温度を求め、その2点の中点をTaとする。

【0055】ここでは、測定装置として、TAインスツルメンツ社製、DSC2910(聖番)を用いた。 <硬化物のゴム状平坦部剛性率G¹R>動的結弾性解析 (DMA)によって測定する。樹脂組成物を180℃で 2時間加熱して得られた板状の硬化物(厚き2mm、幅 10mm)を用い、スパン長40mm、昇温速度を5℃ /分、ねじり振動周波数0.5Hz、手四量0.1%の 条件下、昇温してDMAにより評価する。この評価法に おいて、図2に示すようにTgからコム状平地領域部に 至る領域で樹脂のねじり剛性Gを測定し、ガラス転移に よりねじり剛性Gが緩和された後に現れる、ゴム状平坦

【0056】ここでは、測定装置として、Rheometric S cientific社製 粘弾性測定システム拡張型 "ARE S" (型番) を用いた。

部のねじり剛性GをG'Rとする。

く硬化物の引張破壊ひずみ>熱硬化性樹脂組成物を適当な離型処理を施した型枠に注入し、オープン中で180でで2時間加熱し硬化せしめ、厚さ2mmの板状の硬化物を作製する。

0 【0057】次に、この硬化物から、JIS K711 3記載の方法に従い、ダンベル型試験片加上線で試験片 を作製し、この試験片に歪みゲージを装着し、速度1m m/分で引張試験を行い、引張破壊ひずみ(%)を求め

< (複層体(複合材料)の0° 引張強度 - 上記した方法により作製した…方向プリプレグを繊維方向を揃え、6プライ積層し、オートクレープにて180℃で2時間、0.59MPaの圧力下、昇温速度1.5℃/分で成型して積層体を作製する。

【0058】この積層体について、JIS K7073

12

に従い、O^{*} 引張強度 (MPa) を求める。

<積層体(複合材料)の圧縮強度CHW>上記力法によ り作製した一方向プリプレグの積層体を71℃の温水中 に2週間浸漬し、充分に吸水させた後、JIS K70 7.6に従い、8.2℃で繊維方向から圧縮負荷することに より、圧縮強度CHW (MPa) を求める。

<積層体(複合材料)の板端剥離強度EDS>一方向ブ リプレグを(±25°/±25°/90°)s構成で、擬似等方的 に10枚積層し、オートクレープにて、180℃で2時 間、0.59MPaの圧力ト、昇温速度1.5℃/分で 10 成型して積層体を作製する。

【0059】この積層体について、JIS K7073 に従い、引張試験を行った際、板端剥離が生じる強度を 測定して板端剥離強度EDS (MPa)とする。

<積層体(複合材料)の衝撃後圧縮強度CAI>一方向 ブリプレグを(+45°/0°/-45°/90°)3s構成で、擬似 等方的に24枚積層し、オートクレーブにて、180℃ で 2 時間、 0 . 5 9 M P a の圧力下、昇温速度 1 . 5 ℃ /分で成型して積層体を作製する。

【0060】この積層体から、縦150mm×横100mm 20 のサンプルを切り出し、ASTMD695に従い、サン プルの中心部に 6. 7 J/mmの落鍾衝撃を与え、衝撃 後の圧縮強度CAI(MPa)を求める。

<プリプレグの厚さ>プリプレグを、2枚の表面の平滑 なテフロン板間に挟持して密着させ、7日間かけて徐々 に150℃迄温度を上昇させてゲル化、硬化させて板状 の硬化物を作製する。

【0061】この硬化物をテフロン(登録商標)板と密 着面と垂直な方向から切断し、切断面を研磨後、光学顕 微鏡で200倍以上に拡大しフリフレグの上下面が視野 30 内に納まるようにして写真撮影する。

【0062】 同様な操作により、断面写真の横方向の5 カ所でテフロン板間の間隔を測定し、その平均値(n= 5) をプリプレグの厚さとする。

くプリプレグにおける微粒子の存在率ンプリプレグの両 面について、プリプレグの表面から、厚さの20%深さ 位置にプリプレグの表面と平行な線を2本引く。

【0063】次に、プリプレクの表面と上記線との間に 存在する微粒子の合計面積と、フリプレグの厚みに渡っ て観察される全微粒子の合計面積を求め、プリプレグの 40 厚さ100%に対して、フリプレクの表面から20%の 深さの範囲に存在する微粒子の存在率を計算する。

【0064】ここで、微粒子の合計面積は、断面写真か ら微粒子部分を刳り抜き、その重量から換算して求め

【0065】尚、マトリックス樹脂中に分散する微粒子 の写真撮影後の判別が困難な場合は、微粒子を染色する 手段も採用できる。

<樹脂微粒子の添加量>樹脂微粒子が実質的に溶解せ ず、かつマトリックス樹脂が溶解する溶媒(ここではN 50 は、次に示す原料樹脂を使用した。

- メチルビロリドンを用いた)によって、定量のプリブ レグから樹脂成分のみを完全に溶出させ、洗浄液を適当 な目開きのフィルターでろ過することで、ろ別される微 粒子を定量し、樹脂微粒子の添加量を求める。

<樹脂徴粒子の平均粒径>プリプレグを、字温25℃ で、N-メチルピロリドン溶媒に24時間浸漬し、樹脂 を溶出させる。次に、溶出液を適当な目開きのフィルタ ーでろ過して、微粒子を分別する。さらに、Nーメチル ビロリドンを充分量注入して微粒子を洗浄する、その 後、走査型電子顕微鏡にて微粒子を1000倍以上に拡 大し写真撮影し、無作為に微粒子を選び、その粒径(円) 相当径)の平均値(n=50)を微粒子の平均粒径とす

イスキンパネル/ハニカムコア間のCDPン

(1)サンブルの積層

(7)

ハニカムコアとして、ノーメックスハニカムSAH1/ 8-8.0(昭和飛行機(株)社製、型番:SAH1/ 8-8.0、厚み12.7mm)を用いる。また、プリ プレグは、前記した織物プリプレグを用い、ハニカムコ アの上下ともに (±45°) / (±45°) の2プライ 対称稍層構成とする。ここで、ハニカムコアとブリブレ グの寸法は、40cm(短手方向)×50cm(長手方 向)とし、プリプレグは、短手方向がハニカムコアのリ ボン (L) 方向、プリプレグの縦糸方向になるように積 層する。

(2) サンブルの成形

下記 (a) ~ (d) の手順で行う。

- (a) ハニカムコアにプリプレグを積層した未成形体 を、離型剤、例えば、"フリコート4.4ーNC (THE DE XTER CORPORATION製) をコートしたアルミニウムツール 板上に載置する。
- (b) ナイロンフィルムで未成形体を覆った後、ナイロ ンフィルム内(以下、系内と略記)を真空状態に保った 状態で、そのままオートクレーブ内に入れる。
- (c) オートクレープ内の圧力を0. 15MPaまで上 **昇させ、次に系内の圧力を常圧に戻し、次いでオートク** レープ内の圧力をO、30MPaまで昇圧した後に昇温 を開始する。
- (d) オートクレープ内の圧力は成型完了まで0.30 MPaにて保持したままとし、1.5℃/分で180℃ まで昇温し、次に180℃で2時間放置して樹脂を硬化 させつつハニカムコアと接着させた後、室温まで2℃/ 分で降温し、パニカムコキュア成型体、すなわちパニカ ムサンドイッチパネルとする。
- (3)クライミングドラムピール強度(CDP)の測定 上記した成型体からサンプルを切り出し、ASTM D 1781に従って、アルミニウムツール板側のスキンパ ネルとハニカムコア間のCDPを測定する。

(実施例1~8、比較例1~2) 各実施例、比較例で

1.1

[原料樹脂]

・テトラクリシジルジアミノシフェニルメタン、MY 7 20 (チパカイギー社製、型番)

13

- ・ビスフェノールA型エポキシ樹脂、エピコート825 (油化シェルエポキシ(株)製、登録商標)
- ・ビスフェノールF型エホキシ樹脂、エピクロン830 (大日本インキ化学工業(株)製、登録商標)
- ・ビフェニル型エボキシ樹脂、エピコートYX4000H(油化2444 お(株) 製、登
- 録商標)・ホリエーテルスルホン、Victrex 1 0 0 P (住友化学工業(株)製、登録商標)
- ・ポリエーテルイミド、ウルテム1000(GEプ ラスチッ クスジャク ン社製、登録商標)
- ・ビスフェノールS (小西化学(株)製)
- ・3,3'ージアミノジフェニルスルフォン(和歌山精化工 業(株)製)
- ・4.4' ジアミノジフェニルスルフォン、スミキュアS (住友化学工業(株)製、登録商標)
- ・ジシアンジアミド、DICY7 (油化シェルエポキシ (株) 製、型番)
- +3-(3,4-)/ フロロフェニ4)-1,1-// メチシウンア、DCMU99(保 土ヶ谷化学工業(株)製、型番)

[微粒了]

・架橋PMMA微粒子:テクポリマMBX-20(平均粒径2 0μm)、MBX-40(平均粒径40μm)、MBX-8(平均粒径 8μm) (積水化成品工業(株) 製、製番)

- パンソクアナミン/メラミン樹脂微粒子、エホスター W30(平均粒径3μm) ((株) 日本触媒製、型番)

上記した原料樹脂を、表1に示す組成によりニーダーで 混練して樹脂組成物を調整した。次に、前述した方法に 従い、積層体、プリプレグ、ハニカムサンドイッチパネ ルを作製し、各種物性値を評価した。各実施例、比較例 10 の内容は、表1に纏めて示した。

【0066】これにより、例えば実施例1では、各比較例と比較して、剥離接着性の指標となるクライミングドラムビール強度CDPが向上し、0°引張強度、耐湿熱性の指標となる圧縮強度CHW、板端剥離強度EDS、衝撃後圧縮強度CAIが改善されていることが判る。

【0067】また、比較例2では、Tgが150で未満であり、各実施例と比較して、圧縮強度CHWが著しく低く、また、クライミングドラムビール強度CDP、0。引張強度、板端剥離強度EDS、衝撃後圧縮強度CA20 「についても不満足な値であることが判る。

[0068]

【表1】

		美術第1	美術制2	海岸鱼3	東斯例		是新会5 推進金6	東北側7	東警衛8	1887	比較例2
トトンと	[エポキシ書書] ・計分 19ジ 19ジ 73パフスは43ン ・ビススレーB A 型は 19書籍 ・ビススレーB F 型は 19書籍 ・ビススレーB F 型は 19書籍 ・ビススを表す、19書籍	0 t 0 4 0 0 1	1 0 5 0 4 0	1 0 5 0 4 0	10 50 40	10 40	10	10-40-50	10 50 40	65 20 15	0044
と 発 選 () () () () () () () () () (· E. 2721-45 · F. 2721-45 · F. 2721-6(F) · F. 272-6(F)	1 1 60	1 1 80	a 8	ω 1 æ	810	10	10	& 8	1 8	101
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	- 3.3' - 9' 75.19' 31.45.18.74? - 4.4' - 9' 75.19' 31.45.18.74? - 5' 37.9' 75.1' - 3-(3, 4-9' 9 m31.2.8) - 1, 1-9' 598917 (DOBU) - 8-8-8-8-8' 9 m31.2.8) - 1, 1-9' 598917 (DOBU)	3.5	38	1 8 1 1	1 31	3.5	33	33	35	4.3	1144
	- に現在子 - にでは数径:4 D μm) - 要要PML/整件子(平均数径:2 D μm) - 要等PML/整件子(平均数径:2 D μm) - 要等PML/整件子(平均数径:8 μm) - B G/55>範疇微粒子《平均数径:3 μm)	1111	7 - 1 - 1	7	1161		2 1 1	6 1 1 1	7 -	1111	1~11
ガラス転移器度T g (で) ゴム状平坦部側性率g'R 引音敏能変み(%)	ガラス転移温度Tg(で) ゴム状平坦都開性率G'R(MPa) 引発避難変み(%)	164 8.8 11.2	164 8.9 10.1	168 7.4 14.3	167 7. 3 14. 4	165 7. 2 14. 6	7,7 7.0 16.2	173 9.1 11.7	168 7.4 14.3	218 10. 6 4. 7	145 8.3 12.3
一方向プリブレグ	武宗職職 種類 20%漢古範囲の青鞜衛柱子存在率 (%)	7800G -	1800 6 9 9	1800g 9 5	7800G 8 C	7800G 5.4	7800G 9 G	7800G 9.7	1300E 9 7	T800G	1800G 9.7
養曆体(後合材料)	0 * 引送浴底(M P a) 压器浴底C H W(M P a) 板路型器沙冠E D S(M P a) 物等效压器涂底C A I(M P a)	3116 1296 4 4 1 2 4 4	3181 1291 4 7 7 2 7 6	3188 1295 4 6 4 2 8 5	3186 1288 4 4 5 2 5 5	3188 1293 4 3 7 2 4 B	3210 1311 5 1 3 2 9 0	3185 1320 4 7 2 2 7 8	2055 1308 4 4 0 2 8 4	2751 1310 3 5 2 2 0 5	3005 905 3 6 5 2 1 4
機物プリブレグ	終素離集 龍環 20%理念義國の普騰撒勒子存在率(%)	T700GC _	7700GC 9 6	7,009C 9.7	7700GC 8 6	77009C 5 6	77008C 9 6	7700BC 9.7	13008 9-3	770000	1700GC 9 4
ハニカムデント。イクサル。本語	クライミングドラムビート強度CDP (N·m/m)	2.4	28	28	2 6	2.4	3.1	2.8	22	12	1.8

[0069]

【発明の効果】本発明の熱硬化性樹脂組成物によれば、 硬化物の引張破壊ひずみが10%以上と、優れた伸度を 有するものとなり、これを複合材料のマトリックス樹脂 とすることによって複合材料の引張強度が著しく高めら れるようになる本発明によれば、特に湿熱環境下で高度 の物性が要求される用途に好適に用いうる、耐衝撃性、 引張強度、圧縮強度等の各種強度特性に優れた繊維強化 50 1:吸熱方向

複合材料、及び、その繊維強化複合材料の製造に好適に 用いうる、ハニカムコアとの剥離接着性に優れた熱硬化 性樹脂組成物及びプリプレグを提供することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】DSCによるTg測定の概念図

【図2】DMAによるG'R測定の概念図

【符号の説明】

(10

2:発熱方向

3:ガラス転移温度TB

4 · 温度

5:剛性率G

6:ガラス状領域

* 7:ガラス転移領域

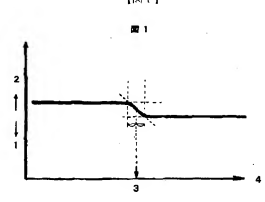
8:ゴム状領域

9 : ゴム状平坦部剛性率G * R

10:温度

*

17



6 - 7 * 8

87/00

フロントページの続き

(51) Int. Cl.

識別記号

C 0 8 I. 63/00 87/00 nex grace /

ドターム(参考) 4F072 AA01 AB06 AB08 AB10 AB28

AD14 AD23 AD28 AD38 AE01

AE02 AF11 AF25 AG03 AH21

AH25 AJ01 AL02

4J002 AA021 CC031 CC131 CD002

CD041 CD051 CF211 DA016

DA026 DE146 DJ006 DK006

EJ037 FA016 FD016 FD140

FD157 GF00

4J036 AD01 AD08 AJ02 AJ03 DB05

DCO2 HA13 JA11

[図2]

18

FI (参考) C 0 8 L 63:00 C